10/030298 PCT/JP00/04167

JP00/4167

日

庁 PATENT OFFICE JAPANESE GOVERNMENT

23.06.00

PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

出 顧 番 号 Application Number:

1999年 6月23日

REC'D 11 AUG 2000 **WIPO** 

平成11年特許顯第177548号

出 Applicant (s):

塩野義製薬株式会社



# PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2000年 7月28日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office



出証番号 出証特2000-3058417 【書類名】

特許願

【整理番号】

J199137129

【提出日】

平成11年 6月23日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

A61K 38/17 ACV

【発明者】

【住所又は居所】

宮崎県宮崎市大字恒久940 バンベールハウスA-4

01号

【氏名】

柳田 俊彦

【特許出願人】

【識別番号】

000001926

【氏名又は名称】

塩野義製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】

100078282

【弁理士】

【氏名又は名称】

山本 秀策

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

001878

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9710842

【プルーフの要否】

要

# 【書類名】 明細書

【発明の名称】 子宮筋収縮抑制薬

【特許請求の範囲】

【請求項1】 アドレノメデュリンを含有する、子宮筋自動収縮またはブラジキニンによる収縮抑制用組成物。

【請求項2】 早産を予防するために用いられる、請求項1に記載の組成物

【請求項3】 流産を予防するために用いられる、請求項1に記載の組成物

【請求項4】 帝王切開前に分娩を停止するために用いられる、請求項1に 記載の組成物。

【請求項5】 月経困難症を治療するために用いられる、請求項1に記載の 組成物。

【請求項6】 前記アドレノメデュリンが、

- (a) 配列表の配列番号2の13位のSerから52位のTyrまでのアミノ酸配列を有するペプチド、または、
- (b) アミノ酸配列(a) において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ子宮筋収縮抑制作用を有するペプチドである、

請求項1に記載の組成物。

【請求項7】 前記アドレノメデュリンが、

- (c)配列表の配列番号2の1位のTyrから52位のTyrまでのアミノ酸配列を有するペプチド、または、
- (d) アミノ酸配列(c) において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ子宮筋収縮抑制作用を有するペプチドである、

請求項6に記載の組成物。

【請求項8】 前記アドレノメデュリンが、

(e) 配列表の配列番号2の-73位のAlaから52位のTyrまでのアミノ

酸配列を有するペプチド、または、

(f) アミノ酸配列(e) において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ子宮筋収縮抑制作用を有するペプチドである、

請求項7に記載の組成物。

【請求項9】 前記アドレノメデュリンが、

- (g)配列表の配列番号2の-94位のMetから91位のLeuまでのアミノ 酸配列を有するペプチド、または、
- (h) アミノ酸配列(g) において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ子宮筋収縮抑制作用を有するペプチドである、

請求項8に記載の組成物。

【請求項10】 前記アドレノメデュリンのC末端がアミド化されている、 請求項1および6~9のいずれかに記載の組成物。

【請求項11】 前記アドレノメデュリンのC末端にG1yが付加されている、請求項1および6~9のいずれかに記載の組成物。

【請求項12】 前記アドレノメデュリンにおいて、配列表の配列番号2の16位のCysと21位のCysとが、架橋されている、請求項1および6~9のいずれかに記載の組成物。

【請求項13】 前記架橋が、ジスルフィド結合である、請求項12に記載の組成物。

【請求項14】 前記架橋が、-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-結合である、請求項12に 記載の組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、アドレノメデュリンを含有する、子宮筋自動収縮またはブラジキニンによる収縮抑制用組成物に関する。

[0002]

# 【従来の技術】

産科の分野で最も重要な問題の一つは早産の管理である。妊娠22週以後から37週未満の分娩を早産といい、全分娩の5~10%を占める。早産により分娩された新生児を早産児といい、低出生体重児であることが多い。近年、新生児管理は著しく進歩したとはいえ、早産児は正常分娩された新生児と比較して罹患率および死亡率が高いので、可能な限り妊娠状態を維持して早産を予防することが望ましい。

# [0003]

現在広範に用いられている早産予防薬としては、β<sub>2</sub>-アドレナリン作用性の 交感神経作用薬、硫酸マグネシウム、およびインドメサシン(プロスタグランジ ン合成阻害剤)などが公知である。

# [0004]

代表的な $\beta_2$ -アドレナリン作用性作用薬であるリトドリンは、母体に、頻脈、レニン分泌の増大、高血糖症(および新生児の低血糖症)を含む種々の心血管性および代謝性の副作用を引き起こす。テルブタリンおよびアルブテロールを含む他の $\beta_2$ -作用性作用薬は、リトドリンと同様の副作用を有する。

### [0005]

4~8mg/dLの治療範囲を超える血漿濃度の硫酸マグネシウムは、心臓伝 導および神経筋伝達の阻害、呼吸低下、ならびに心停止を引き起こし、従って腎 機能が損なわれた場合には、この薬剤は好適ではなくなる。

# [0006]

インドメサシンは、胎児の肺動脈高血圧症、動脈管開存異常などの胎児副作用があるので、大量使用および長期使用は禁忌である。

### [0007]

このように、現在公知の早産予防薬は種々の欠点を有する。それゆえ、これら の欠点を有さない、新規な早産予防薬が望まれている。

### [0008]

分娩の開始、すなわち陣痛発来の機序は、いまだ完全には解明されていないが 、子宮収縮作用をもつオキシトシン、プロスタグランジンなどの関与が示唆され

ている。さらに、早産および流産においても、同様の関与が示唆されている。ブラジキニンは、オキシトシンと同じ機序で子宮を収縮させるとともに、プロスタグランジンも産生させることから、オキシトシン、プロスタグランジンなどとと同様に、分娩の開始、早産、流産などに関与すると考えられる。そのため、子宮筋の自動収縮を抑制し得る薬剤、またはブラジキニンの子宮筋収縮作用を抑制し得る薬剤が見出されれば、早産を予防するためだけでなく、流産を予防するため、帝王切開前に分娩を停止するために有用であると考えられる。

[0009]

さらに、この薬剤は、月経困難症を治療するために有用であると考えられる。 なぜなら、月経困難症は、排卵周期中の月経に関連する周期的痛みによって特徴 付けられ、この痛みは、子宮の収縮および虚血に由来するものと考えられるから である。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、上記問題点の解決を意図するものであり、子宮筋の自動収縮またはブラジキニンによる収縮を抑制する新規な薬剤を提供することを目的とする。

[0011]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、もともと血圧降下作用を有するペプチドとして同定されたアドレノメデュリンが、子宮筋の自動収縮およびブラジキニンによる収縮を抑制する 作用を有することを見出し、これに基づいて本発明を完成させた。

[0012]

本発明の子宮筋自動収縮またはブラジキニンによる収縮抑制用組成物は、アドレノメデュリンを含有する。本発明の組成物は、早産を予防するため、流産を予防するため、帝王切開前に分娩を停止するため、または月経困難症を治療するために用いられ得る。

[0013]

1つの実施態様において、上記アドレノメデュリンは、(a)配列表の配列番号1の13位のSerから52位のTyrまでのアミノ酸配列を有するペプチド

;(b)アミノ酸配列(a)において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ子宮筋収縮抑制作用を有するペプチド;(c)配列表の配列番号1の1位のTyrから52位のTyrまでのアミノ酸配列を有するペプチド;(d)アミノ酸配列(c)において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ子宮筋収縮抑制作用を有するペプチド;(e)配列表の配列番号1の一73位のA1aから52位のTyrまでのアミノ酸配列を有するペプチド;(f)アミノ酸配列(e)において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ子宮筋収縮抑制作用を有するペプチド;(g)配列表の配列番号1の一94位のMetから91位のLeuまでのアミノ酸配列を有するペプチド;または、(h)アミノ酸配列(g)において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ子宮筋収縮抑制作用を有するペプチド;または、(h)アミノ酸配列(g)において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ子宮筋収縮抑制作用を有するペプチドを含む。

[0014]

他の実施態様では、上記アドレノメデュリンのC末端は、アミド化されるか、 またはG1yが付加され得る。

[0015]

他の実施態様では、上記アドレノメデュリンにおいて、配列表の配列番号2の16位のCysと21位のCysとが架橋され得る。上記架橋は、ジスルフィド結合または $-CH_2-CH_2$ -結合であり得る。

[0016]

【発明の実施の形態】

本発明の実施においては、特に指示されない限り、当該分野で既知であるタンパク質の分離および分析法、組換えDNA技術、およびアッセイ方法が採用される。

[0017]

I. 定義

以下に、本発明を説明する上で用いられる用語を説明する。

[0018]

アドレノメデュリンは、当初、血圧降下作用を有するペプチドとしてヒト褐色 細胞腫から単離されたペプチドである。本発明において、用語「アドレノメデュ リン」は、この特定のペプチドに限定されず、このペプチドに対してアミノ酸配 列における実質的な相同性を有するペプチドもまた含んでいう。相同なペプチド の例として、種変異体、および対立遺伝子変異体がある。ヒト由来のアドレノメ デュリンは、配列表の配列番号2の1位のTyrから52位のTyrまでのアミ ノ酸配列を含む。(配列表の配列番号2の-94位のMetから91位のLeu までのアミノ酸配列からなるペプチドは、プレプロアドレノメデュリンと考えら れる。シグナルペプチドがプロセシングされた配列表の配列番号2の-73位の Alaから91位のLeuまでのアミノ酸配列からなるペプチドは、プロアドレ ノメデュリンと考えられる。配列表の配列番号2の13位のSerから52位の Tyrまでのアミノ酸配列からなるペプチドは、血圧降下作用が確認されたアド レノメデュリンフラグメントである。これらのいずれの形態も、本発明において 使用され得る。) ヒト由来のアドレノメデュリンは、配列表の配列番号1の44 7位のTから602位のCまでのポリヌクレオチド配列によりコードされ得る。 ブタ由来のアドレノメデュリンの場合、配列表の配列番号4の1位のTy**rから** 52位のTyrまでのアミノ酸配列を含む。ブタ由来のアドレノメデュリンは、 配列表の配列番号3の430位のTから585位のCまでのポリヌクレオチド配 列によりコードされ得る。ラット由来のアドレノメデュリンは、配列表の配列番 号6の1位のTyrから50位のTyrまでのアミノ酸配列を含む。ラット由来 のアドレノメデュリンは、配列表の配列番号5の433位のTから582位のT までのポリヌクレオチド配列によりコードされ得る。

[0019]

ヒトの疾患または治療の目的において、ヒト由来のペプチドが好ましいことは 明らかである。しかし、他の哺乳動物由来の相同なペプチドもまた目的に応じて 使用可能である。さらに、他の哺乳動物由来のペプチドとの比較は、ヒト由来の ペプチドの所望の活性が保持された改変体を得るうえで重要である。

[0020]

本発明に用いられるアドレノメデュリンは、上記の配列によって必ずしも限定

されることはなく、これらの配列に対して、1もしくは数個のアミノ酸が欠失、 置換もしくは付加されたアミノ酸配列を有し、かつ所望の活性が保持された相同 なペプチドも対象として含まれる。

# [0021]

アミノ酸の保存的置換は、相同なペプチドを得るための好ましい手段のひとつである。保存的置換は、代表的には以下のグループ内での置換を包含する:グリシン、アラニン;バリン、イソロイシン、ロイシン;アスパラギン酸、グルタミン酸;アスパラギン、グルタミン;セリン、トレオニン;リジン、アルギニン;およびフェニルアラニン、チロシン。

# [0022]

2つのアミノ酸配列の間の相同性は、必要であればギャップを導入して、残基の適合を最適化することにより決定される。ヒトのアドレノメデュリンに実質的なアミノ酸配列相同性を有するペプチドは、ヒトのアドレノメデュリンのアミノ酸配列と、代表的には少なくとも約60%、好ましくは少なくとも約70%、そしてより好ましくは少なくとも約80%の相同性を有し、そして特に好ましい実施態様では、少なくとも約90%以上の相同性を有する。相同性決定のためのソフトウェアは、容易に入手可能である。

# [0023]

本発明においては、定義上、下記の実施例1と実質的に同一の条件で測定したとき、子宮筋の自動収縮度が実施例1のコントロール区に示された値の約90%以下、好ましくは約80%以下であるとき、またはブラジキニンによる収縮度が実施例2のコントロール区に示された値の約90%以下、好ましくは約80%以下であるとき、「子宮筋収縮抑制作用を有する」という。

### [0024]

本発明に用いられるペプチドのC末端は、アミド化されていても、されていなくてもよい。「C末端のアミド化」とは、ペプチドの修飾反応の1つをいい、ペプチドのC末端アミノ酸のCOOH基が、CONH2の形態になることをいう。 生体内で作動する多くの生理活性ペプチドは、はじめ分子量のより大きな前駆体タンパク質として生合成され、これが細胞内移行の過程で、C末端アミド化のよ うな修飾反応を受けて成熟する。アミド化は、C未端アミド化酵素が、前駆体タンパク質に作用することによって、行われる。前駆体タンパク質においては、アミド化される残基のC未端側には常にG1y残基が存在し、さらにそのC未端側に、例えばLys-ArgあるいはArg-Argなどの塩基性アミノ酸配列対が続いていることが多い(水野、生化学第61巻、第12号、1435~1461頁(1989))。

[0025]

# II. 子宮筋収縮抑制作用を有するアドレノメデュリン

本発明においては、アドレノメデュリンは、子宮筋自動収縮またはブラジキニンによる収縮抑制用組成物の有効成分として利用される。アドレノメデュリンは、天然の供給源から単離されたもの、組換えDNA技術を使用して産生したもの、または化学合成したものであり得る。

[0026]

アドレノメデュリンを天然の供給源から単離する場合、例えば、以下のようにして精製し得る。アドレノメデュリンは、例えばまず、ヒト褐色細胞腫を破壊して得られる粗抽出物を、各種クロマトグラフィーにかけることによって精製され得る。その際、血小板 c AMPの活性の上昇をモニターすることによって、目的のアドレノメデュリンを含むフラクションを得ることができる。アドレノメデュリンの単離および精製方法については、特開平7-196693号公報に記載される。

[0027]

アドレノメデュリンを組換えDNA技術を使用して産生する場合、目的のペプチドをコードするDNA配列が、種々の組換え系を用いて発現される。発現ベクターの構築および適切なDNA配列を有する形質転換体の作製は、当該技術分野で公知の方法によって実施される。発現は、原核生物系または真核生物系で実施され得る。

[0028]

原核生物宿主としては、E. coli、バチルス属菌、およびその他のバクテリアが用いられる。そのような原核生物には、複製部位と宿主に適合する制御配

列とを含むプラスミドベクターが用いられる。例えば、E. coliは、典型的には、E. coli由来のプラスミドである、pBR322の誘導体を用いて形質転換される。ここでの制御配列とは、転写開始のためのプロモーター、必要に応じてオペレーター、およびリボソーム結合部位配列を含むと定義される。この制御配列には、 $\beta$  ーラクタマーゼおよびラクトースプロモーター系(Changら、Nature (1977) 198, 1056)、トリプトファンプロモーター系(Goeddelら、Nucleic Acids Res. (1980) 8:4057)、および $\lambda$ 由来の $P_L$ プロモーターおよびN遺伝子リボソーム結合部位(Shimatake, Nature (1981) 292:128)のような一般的に用いられているものが包含される。

[0029]

真核生物宿主としては、例えば酵母および哺乳動物細胞が用いられ得る。このような真核生物には、複製部位と宿主に適合する制御配列とを含むプラスミドベクターが用いられる。例えば、酵母は、pYEUra3(С1опtесh)を用いて形質転換される。その他に、真核生物宿主で有用なプロモーターには、例えば糖分解酵素を合成するためのプロモーター(例えば、3ーホスホグリセレートキナーゼのためのプロモーター(Hitzemanら、J. Biol. Chem. (1980) 255:2073);エノラーゼ遺伝子由来のプロモーター;メタロチオネイン由来のプロモーター;SV40由来の初期または後期プロモーター、ポリオーマウイルス、アデノウイルスII、ウシ乳頭腫ウイルス、およびトリ肉腫ウイルス由来のプロモーターのような他のウイルスプロモーターが包含される。宿主細胞と適切なプロモーターとの組合せは当業者に公知であり、必要に応じて適切に選択され得る。

[0030]

発現ベクターを適当な宿主細胞に導入することによって形質転換体が得られる。この形質転換体を適当な条件で培養することにより、所望のアドレノメデュリンを得ることができる。

[0031]

アドレノメデュリンの化学合成は、当該技術分野で公知の方法で行われ得る。 例えば、ペプチド合成機による固相法で合成され得る。C末端がアミド化されているペプチドは、ベンズヒドリルアミンレジンを用いて、ペプチド合成機にてC末端アミノ酸から順次N末端アミノ酸まで標準的なDCC/HOBtで縮合させ、得られたペプチドレジンから標準的な開裂法(トリフルオロメタンスルホン酸法)で、目的とするペプチドを切り出して、作製し得る。

[0032]

C末端がアミド化されたアドレノメデュリンを得るためには、宿主内で発現させて得られたペプチドのC末端のカルボキシル基を、化学的にアミド化するか、または目的とするアミノ酸配列のC末端にG1yが付加したペプチドを調製し、これに前述のC末端アミド化酵素を作用させてアミド化すればよい。

[0033]

あるいは、アドレノメデュリンのC末端にG1yが付加したペプチドは、前述の通り、生体内のC末端アミド化酵素の作用によってC末端がアミド化され得る

[0034]

ジスルフィド結合は、例えば、空気酸化または適当な酸化剤でペプチドを酸化することにより形成させ得る。ジスルフィド結合の $-CH_2-CH_2$ -結合への置換は、周知の方法(O. Kellerら、Helv. Chim. Acta (1974) 57:1253)により行い得る。一般に、ジスルフィド結合を $-CH_2-CH_2$ -結合に置換することにより、ジスルフィド結合の開裂がなくなり、タンパク質が安定化する。

[0035]

以上のようにして得られたアドレノメデュリンが子宮筋収縮抑制作用を有することは、当該分野で公知の、子宮筋収縮作用についてのアッセイ方法を用いて行われ得る。アッセイ方法の例としては、エストロゲンで前処理した雌ラットの子宮を用いる方法、発情前期または発情期の処女の雌ラットの子宮を用いる方法、妊娠中から分娩中の雌ラットの子宮を用いる方法などが挙げられる。エストロゲンで前処理した雌ラットの子宮を用いる場合、例えば、以下の条件で子宮筋収縮

抑制作用をアッセイし得る:エストロゲン (例えば、17β-エストラジオール)を投与した雌ラットから子宮を摘出し、これをいくつかに切断することにより子宮断片を得る。子宮断片の血管付着部を除去して、子宮切片を得る。得られた子宮切片を、リンゲル液などの緩衝液中に浸漬しながら、アイソメトリックトランスデューサーおよびアイソトニックトランスデューサーなどの測定装置を用いて、子宮筋の収縮を継続的に調べる。自動収縮をする子宮筋の律動が一定になったところで、またはブラジキニンを添加した後に、溶液に被験ペプチドを添加し、子宮筋の収縮の変化を調べる。被験ペプチドの存在下および非存在下で子宮筋を収縮させて、収縮のレベルを比較することにより、ペプチドの子宮筋収縮抑制作用が判断される。

[0036]

# III. 子宮筋収縮抑制用組成物の調製

本発明の組成物は、有効量のアドレノメデュリンに加えて、当業者に公知の任 意の賦形剤を含有し得る。賦形剤の例としては、乳糖、コーンスターチ、ステア リン酸マグネシウム、ミョウバンなどが挙げられる。

[0037]

本発明の組成物は、当該分野で公知の方法に従って調製され得る。

[0038]

本発明の組成物は、任意の形状であり得る。本発明の組成物は、錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤のような固体;または水溶液および懸濁液のような液体であり得る。本発明の組成物を錠剤として経口投与する場合、通常、乳糖、コーンスターチ、およびステアリン酸マグネシウムのような賦形剤が使用され得る。本発明の組成物をカプセル剤として経口投与する場合、通常、乳糖および乾燥コーンスターチのような賦形剤が使用され得る。水性懸濁液として経口投与するためには、アドレノメデュリンを乳濁液または懸濁液と組み合わせて使用し得る。水性懸濁液は、必要に応じて、甘味剤および香料を含有し得る。本発明の組成物を筋肉内、腹腔内、皮下、および静脈内注射する場合は、滅菌した溶液にアドレノメデュリンを溶解させて緩衝液を調製し、pHを適切な値に調節する。本発明の組成物を静脈内投与する場合は、組成物は等張であることが好ましい。

[0039]

IV. 子宮筋収縮抑制用組成物の投与

本発明の組成物は、Remington's Pharmaceutical Sciences, Mack Publishing社、Easton、P Aに記載されているような従来のペプチドの処方物の形で投与され得る。例えば、本発明の組成物は、経口投与;静脈投与、筋肉注射、腹腔内注射、および皮下注射のような非経口投与により投与され得る。これらのペプチドを羊水中へ補充することも可能である。好ましくは、これらのペプチドは、注射によって投与され得る。

[0040]

本発明の組成物を、ヒトに投与する場合、1日あたりの用量は、通常、患者の症状、重篤度、感受性に対する個体差、体重、年齢などを考慮して、当業者によって適切に決定され得る。本発明の組成物は、1日1回投与されてもよいし、1日数回に分けて投与されてもよい。

[0041]

### 【実施例】

以下、本発明の子宮筋自動収縮またはブラジキニンによる収縮抑制薬としてのアドレノメデュリンの作用についてさらに具体的に説明する。本発明は以下の実施例によって限定されるものではない。本実施例で用いたアドレノメデュリンは、配列番号6の1位のTyrから50位のTyrまでのアミノ酸配列からなる、合成ペプチドである(Peptide Institute, Inc.より入手)。

[0042]

(実施例1:雌ラット子宮の自動収縮に対するアドレノメデュリンの効果)

 $10\sim12$  週齢の雌ラットに、0.2m1 の30% エタノール中 $1\mu$  gの17  $\beta$  ーエストラジオールを皮下注射した。

[0043]

翌日、このラットの頭部を強打することにより、屠殺した。次いでこのラット を断頭し、瀉血し、そして子宮を摘出した。摘出した子宮を、a~dの4つの部 分に切断し(図1 (A))、次いで、各断片から血管の付着部側を切除することにより、子宮切片(図1 (B))を得た。

# [0044]

アドレノメデュリンのラット子宮に対する影響を、アイソトニックトランスデューサーTD-112S (日本光電社製)を1g張力で用いて子宮切片の収縮を 測定することにより調べた。

# [0045]

まず、子宮切片を、30mlのグルコース添加改変クレブスーリンゲル重炭酸溶液(Modified Krebs-Ringer bicarbonate (KRB) solution with glucose)(以下、単に「改変 KRB溶液」という。)中に浸したまま、アイソトニックトランスデューサーに取り付けた。改変KRB溶液の組成は、以下の通りである:122mM NaC 1、26mM NaHCO<sub>3</sub>、5mM KCl、1mM MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O、0.03mM EDTA-2Na、2.4mM CaCl<sub>2</sub>、および11mMグルコース; pH7.4)。

# [0046]

子宮筋収縮を継続的に測定した。子宮筋の自動的律動が一定になるのを確認した後、 $10^{-4}$ Mアドレノメデュリン(実験サンプル)または蒸留水(コントロールサンプル)を、それぞれ、 $30\mu1$ ずつ、グルコース添加改変KRB溶液に添加し、アドレノメデュリンの濃度を100nMとした。アドレノメデュリンまたは蒸留水の添加から30分後、4.5MのKC1を $300\mu1$ 添加してKC1濃度を45mMとした。

# [0047]

結果を、図2(a)~(d)に示す。ここで、図2の(a)~(d)は、それぞれ図1(A)のa~dの部分の子宮切片を用いて得られた結果に対応する。図2(a)および(b)はコントロールを、図2(c)および(d)は100nMアドレノメデュリン添加の結果を示す。それぞれの図の左側の矢印は、蒸留水またはアドレノメデュリンを添加した時点を示す。それぞれの図の右側の矢印は、45mMのKC1を添加した時点を示す。

[0048]

図2(a)および(b)に示されるように、子宮筋の自動収縮は、蒸留水の添加の影響を受けなかった。一方、アドレノメデュリンを添加した場合、子宮筋の自動収縮が顕著に抑制された(図2(c)および(d))。また、45mMのKC1の添加により、コントロール添加サンプルでもアドレノメデュリン添加サンプルでも強い収縮が起きたことから、アドレノメデュリンの添加が、子宮平滑筋細胞の脱分極によって生じる電位依存性Caチャネルの活性化による筋収縮には影響を与えないことがわかった。

[0049]

なお、アイソメトリックトランスデューサーを用いて同じ実験を行ったところ 、上記と同じ結果が得られた(データは示さず)。

[0050]

(実施例2:雌ラット子宮に対するアドレノメデュリンの濃度依存性効果)

実施例1と同様に子宮切片を調製し、改変KRB溶液中でアイソトニックトランスデューサーにとり付け、子宮筋の収縮を継続的に測定した。子宮筋の自動的律動が一定になるのを確認した後、 $1\times10^{-6}$ 、 $2\times10^{-6}$ 、 $7\times10^{-6}$ 、 $2\times10^{-5}$ 、および $7\times10^{-5}$ M アドレノメデュリン(実験サンプル)、または蒸留水(コントロールサンプル)を、それぞれ、最初の添加を0分として、5分後、12分後、22分後、および32分後に改変KRB溶液に $30\mu1$ ずつ添加して、アドレノメデュリンの濃度を各々1、3、10、30、および<math>100nMとした。次いで、アドレノメデュリンまたは蒸留水の最初の添加から45分後、4.5MのKC1を $300\mu1$ 添加してKC1の濃度を45mMとした。

[0051]

結果を、図3(a)~(c)に示す。ここで、図3の(a)~(c)は、それぞれ図1(A)のb~dの部分の子宮切片を用いて得られた結果に対応する。図3(a)および(b)は、1~1~0~0~nMの各種濃度のアドレノメデュリン添加の結果を、そして図3(c)はコントロールを示す。それぞれの図の矢印は、アドレノメデュリン、蒸留水、またはKC1を添加した時点を示す。

[0052]

図3 (a) および (b) に示されるように、子宮筋の自動収縮は、アドレノメ デュリンの添加により、濃度依存的に抑制されることがわかった。

[0053]

(実施例3:アドレノメデュリンによるブラジキニン誘導性子宮筋収縮の抑制)

実施例1と同様に子宮切片を調製し、改変KRB溶液中でアイソトニックトランスデューサーにとり付け、10nMブラジキニン(Peptide Institute, Inc.)を改変KRB溶液に添加した時点から、子宮筋の収縮を継続的に測定した。ブラジキニンの添加の20分後、100nMアドレノメデュリンまたは蒸留水をさらに添加した。

[0054]

結果を、図4(a)および(b)に示す。ここで、図4の(a)および(b)は、それぞれ図1(A)のaおよびcの部分の子宮切片を用いて得られた結果に対応する。図4(a)は、100nMアドレノメデュリン添加の結果を、そして図4(b)は蒸留水添加の結果を示す。それぞれの図の矢印は、ブラジキニン、アドレノメデュリン、または蒸留水を添加した時点を示す。

[0055]

図4 (a) および (b) に示されるように、ブラジキニンにより誘導される子 宮筋の収縮は、アドレノメデュリンの添加により抑制された。

[0056]

【発明の効果】

本発明により、アドレノメデュリンを含有する、子宮筋自動収縮またはブラジキニンによる収縮抑制用組成物が提供される。この組成物は、早産および流産を予防するため、帝王切開時に分娩を停止するため、ならびに月経困難症を治療するために有用である。

[0057]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Shi n gi & Co., Ltd <120> Drugs for contraction suppression of myometrium <130> J199137129 <140> <141> <160> 6 <170> PatentIn Ver. 2.0 <210> 1 **<211> 1457** <212> DNA <213> Homo sapiens <220> <221> CDS <222> (165)..(719) <220> <221> mat peptide <222> (447)..(602) <400> 1 ggcacgagct ggatagaaca gctcaagcct tgccacttcg ggcttctcac tgcagctggg 60

cttg	ggact	ttc g	ggag 1	tttt	gc ca	attgo	ccag	t ggg	gacgi	tctg	agae	cttt	ctc	cttc	aagtac	120
ttgg	gcaga	itc a	actc1	tctta	ag Ca	1ggg1	tctgo	c gc	ttcg	cagc	Cgg				g gtt u Val	176
														gct Ala	Asp	224
-90					-85					-80					<b>-7</b> 5	
														aat Asn -60		272
														agc Ser		320
			-99			•		50					10			
														ctt		368
Pro	Thr	Gly -40	Leu	Ala	Asp	Val	Lys -35	Ala	Gly	Pro	Ala	G1n -30	Thr	Leu	He	
cgg	ccc	cag	gac	atg	aag	ggt	gcc	tct	cga	agc	ccc	gaa	gac	agc	agt	416
Arg	Pro	Gln	Asp	Met	Lys	Gly	Ala	Ser	Arg	Ser	Pro	Glu	Asp	Ser	Ser	
	-25					-20					-15					
ccg	gat	gcc	gcc	cgc	atc	cga	gtc	aag	cgc	tac	cgc	cag	agc	atg	aac	464
Pr	Asp	Ala	Ala	Arg	Ile	Arg	Val	Lys	Arg	Tyr	Arg	Gln	Ser	Met	Asn	
-10					-5				-1	1				5		

aac	ttc	cag	ggc	ctc	cgg	agc	ttt	ggc	tgc	cgc	ttc	ggg	acg	tgc	acg	512
Asn	Phe	Gln	Gly	Leu	Arg	Ser	Phe	Gly	Cys	Arg	Phe	Gly	Thr	Cys	Thr	
			10					15					20			
gtg	cag	aag	ctg	gca	cac	cag	atc	tac	cag	ttc	aca	gat	aag	gac	aag	560
Val	Gln	Lys	Leu	Ala	His	G1n	Ile	Tyr	Gln	Phe	Thr	Asp	Lys	Asp	Lys	
		25					30					35				
gac	aac	gtc	gcc	ссс	agg	agc	aag	atc	agc	ссс	cag	ggc	tac	ggc	cgc	608
Asp	Asn	Val	Ala	Pro	Arg	Ser	Lys	Ile	Ser	Pro	Gln	Gly	Tyr	Gly	Arg	
	40					<b>4</b> 5					50					
Cgg	cgc	cgg	cgc	tcc	ctg	ссс	gag	gcc	ggc	ccg	ggt	cgg	act	ctg	gtg	656
Arg	Arg	Arg	Arg	Ser	Leu	Pro	Glu	Ala	Gly	Pro	Gly	Arg	Thr	Leu	Val	
55					60					65					70	
								•								
tct	tct	aag	cca	caa	gca	cac	ggg	gct	cca	gcc	ссс	ccg	agt	gga	agt	704
Ser	Ser	Lys	Pro	Gln	Ala	His	Gly	Ala	Pro	Ala	Pro	Pro	Ser	Gly	Ser	
				<b>7</b> 5					80					85		•
gct	ccc	cac	ttt	ctt	tagg	attt	ag g	cgcc	catg	g ta	caag	gaat	agt	cgcg	caa	<b>7</b> 59
Ala	Pro	His	Phe	Leu												
			90													
gcat	cccg	ct g	gtgc	ctcc	c gg	gacg	aagg	act	tccc	gag	cggt	gtgg	gg a	ccgg	gctct	819
~2 C 2	~~~	ta c		2000	t a2	atcc	aaaa	aac	2000	tcc	~~~	acas	ac t	ctaa	cttta	970

caagggcccc tccttctggg ggcttcgctt ccttagcctt gctcaggtgc aagtgcccca 939 gggggcgggg tgcagaagaa tccgagtgtt tgccaggctt aaggagagga gaaactgaga 999 aatgaatgct gagacccccg gagcaggggt ctgagccaca gccgtgctcg cccacaaact 1059 gatttctcac ggcgtgtcac cccaccaggg cgcaagcctc actattactt gaactttcca 1119 aaacctaaag aggaaaagtg caatgcgtgt tgtacataca gaggtaacta tcaatattta 1179 agtttgttgc tgtcaagatt ttttttgtaa cttcaaatat agagatattt ttgtacgtta 1239 tatattgtat taagggcatt ttaaaagcaa ttatattgtc ctcccctatt ttaagacgtg 1299 aatgtctcag cgaggtgtaa agttgttcgc cgcgtggaat gtgagtgtgt ttgtgtgcat 1359 gaaagagaaa gactgattac ctcctgtgtg gaagaaggaa acaccgagtc tctgtataat 1419 1457 ctatttacat aaaatgggtg atatgcgaac agcaaacc

<210> 2

<211> 185

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

Met Lys Leu Val Ser Val Ala Leu Met Tyr Leu Gly Ser Leu Ala Phe

-90

-85

-80

Leu	Gly	/ Ala	a Asp	Thr	. Ala	Arg	Let	ı Asp	Val	l Ala	a Ser	Glu	ı Phe	Arg	Lys
			<b>-7</b> 5	j				-70	)				-65	i	
Lys	Trp	Asn	Lys	Trp	Ala	Leu	Ser	Arg	Gly	/ Lys	Arg	Glu	ı Leu	Arg	Met
		-60	)				<b>-5</b> 5	i				-50	)		
Ser	Ser	Ser	Tyr	Pro	Thr	Gly	Leu	Ala	Asp	Val	Lys	Ala	Gly	Pro	Ala
	<b>-4</b> 5			•		-40					-35				
Gln	Thr	Leu	Ile	Arg	Pro	Gln	Asp	Met	Lys	Gly	Ala	Ser	Arg	Ser	Pro
-30					-25					-20					-15
		_					_								
Glu	Asp	Ser	Ser		Asp	Ala	Ala	Arg		Arg	Val	Lys	Arg	Tyr	Arg
				-10	,				-5				-1	1	
C1n	Cor	Vot	100	400	Dha	Ci-	C1	T 0	4	C	nt.	G1	C	<b>A</b>	D1 -
GIII	Sei	лет 5	ASII	ASH	rne	GIII		Leu	Arg	Ser	Pne		Cys	Arg	Pne
		อ					10					15			
Cl v	Thr	Cvs	Thr	Va l	Gin	Ive	I en	Δla	Hic	Gla	Ila	Tur	Gln	Dho	The
ulj	20	0,50			0.11		Leu	ДІФ	піз	GIII	30	191	GIII	THE	TIII
	20					20					30				
Asd	I.vs	Asp	ī.vs	Asp	Asn	Val	Ala	Pro	Arg	Ser	I.vs	He	Ser	Pro	Gln
- <b>.</b> 35	-3		<b>-3</b>	1	40	•		•		45	2,7-		541		50
= =										10					00
Gly	Tyr	Gly	Arg	Arg	Arg	Arg	Arg	Ser	Leu	Pr	Glu	Ala	Gly	Pro	G1v
•	_	•	-	55	_	_	_		60			_	- •	65	- 3

Arg Thr Leu Val Ser Ser Lys Pro Gln Ala His Gly Ala Pr Ala Pro

70

75

80

Pro Ser Gly Ser Ala Pro His Phe Leu

85

90

<210> 3

**<211> 1493** 

<212> DNA

<213> Sus scrofa

<220>

<221> CDS

<222> (148)..(711)

<220>

<221> mat peptide

<222> (430)..(585)

<400> 3

gcggaacagc tcgagccttg ccacctctag tttcttacca cagcttggac gtcggggttt 60

tgccactgcc agagggacgt ctcagacttc atcttcccaa atcttggcag atcacccct 120

tagcagggtc tgcacatctc agccggg atg aag ctg gtt ccc gta gcc ctc atg 174

Met Lys Leu Val Pro Val Ala Leu Met

-90

tac ctg ggc tcg ctc gcc ttc ctg ggc gct gac aca gct cgg ctc gac 222

Tyr	Leu	Gly	Ser	Leu	Ala	Phe	Leu	Gly	Ala	Asp	Thr	Ala	Arg	Leu	Asp	
-85					-80					<b>-7</b> 5					-70	
gtg	gcg	gca	gag	ttc	cga	aag	aaa	tgg	aat	aag	tgg	gct	cta	agt	cgt	270
Val	Ala	Ala	Glu	Phe	Arg	Lys	Lys	Trp	Asn	Lys	Trp	Ala	Leu	Ser	Arg	
				-65					-60					-55		
gga	aaa	aga	gaa	ctt	Cgg	ctg	tcc	agc	agc	tac	ccc	acc	ggg	atc	gcc	318
Gly	Lys	Arg	Glu	Leu	Arg	Leu	Ser	Ser	Ser	Tyr	Pro	Thr	Gly	Ile	Ala	
	-		-50					-45		-			-40			
gac	ttg	aag	gCC	ggg	cct	gcc	cag	act	gtc	att	Cgg	ссс	cag	gat	gtg	366
									•			Pro		_		
- •		-35		- •			-30					-25				
aag	ggC	tcc	tct	CgC	agc	ccc	cag	gcc	agc	att	CCg	gat	gca	gcc	CgC	414
												Asp			_	
<b>~</b> 3 -	-20					-15	•			•	-10					
						20										
atc	Cea	øtc	ลลฮ	CgC	tac	CgC	cag	agt	atø	aac	aac	ttc	Cag	<b>ያ</b> ያር	cto	462
												Phe				402
<b>-</b> 5	пъ	,	Дуо	<b>-1</b>	1	11- 6	0	Jei	5	Hon	Mon	1110	<b>U</b> 111	10	ЦСи	
J				1	1				5					10		
Caa	200	<b>t</b>	~~C	tat	cac	+++	<i>aaa</i>	200	tac	200	ata	cag	220	cta	GC G	<b>510</b>
	_			_	_			_	_			Ţ.		_		510
HI R	Sei	FILE	_	U <b>y</b> S	Arg	riie	GIY		(ys	Titt	Val	Gln	_	Leu	Ala	
			15					20					25			
		-4-	<b>4</b>		4.4											550
	_			_		_						ggc				558
His	Gln	He	Tyr	Gln	Phe	Thr	ASP	Lys	Asp	Lys	Asp	Gly	<b>va I</b>	Ala	Pro	

30 35 40

cgg agc aag atc agc ccc cag ggc tac ggc cgc cgg cgc cga cgc tct 606

Arg Ser Lys Ile Ser Pro Gln Gly Tyr Gly Arg Arg Arg Arg Ser

45 50 55

ctg ccc gaa gcc agc ctg ggc cgg act ctg agg tcc cag gag cca cag 654

Leu Pro Glu Ala Ser Leu Gly Arg Thr Leu Arg Ser Gln Glu Pro Gln
60 65 70 75

gcg cac ggg gcc ccg gcc tcc ccg gcg cat caa gtg ctc gcc act ctc 702

Ala His Gly Ala Pro Ala Ser Pro Ala His Gln Val Leu Ala Thr Leu

80 85 90

ttt agg att taggcgccta ctgtggcagc agcgaacagt cgcgcatgca 751
Phe Arg Ile

tcatgccggc gcttcctggg gcggggggct tcccggagcc gagcccctca gcggctgggg 811
cccgggcaga gacagcattg agagaccgag agtccgggag gcacagacca gcggcgagcc 871
ctgcattttc aggaacccgt cctgcttgga ggcagtgttc tcttcggctt aatccagccc 931
gggtccccgg gtgggggtgg agggtgcaga ggaatccaaa ggagtgtcat ctgccaggct 991
cacggagagg agaaactgcg aagtaaatgc ttagaccccc aggggcaagg gtctgagcca 1051
ctgccgtgcc gcccacaaac tgatttctga aggggaataa ccccaacagg gcgcaagcct 1111

<210> 4

<211> 188

<212> PRT

<213> Sus scrofa

<400> 4

Met Lys Leu Val Pro Val Ala Leu Met Tyr Leu Gly Ser Leu Ala Phe
-90 -85 -80

Leu Gly Ala Asp Thr Ala Arg Leu Asp Val Ala Ala Glu Phe Arg Lys

-75

-70

-65

Lys Trp Asn Lys Trp Ala Leu Ser Arg Gly Lys Arg Glu Leu Arg Leu
-60 -55 -50

Ser Ser Ser Tyr Pro Thr Gly Ile Ala Asp Leu Lys Ala Gly Pro Ala -45-40-35Gln Thr Val Ile Arg Pro Gln Asp Val Lys Gly Ser Ser Arg Ser Pro -30 -25-20-15Gln Ala Ser Ile Pro Asp Ala Ala Arg Ile Arg Val Lys Arg Tyr Arg -10 -5 -1 Gln Ser Met Asn Asn Phe Gln Gly Leu Arg Ser Phe Gly Cys Arg Phe 5 10 15 Gly Thr Cys Thr Val Gln Lys Leu Ala His Gln Ile Tyr Gln Phe Thr 20 25 30 Asp Lys Asp Lys Asp Gly Val Ala Pro Arg Ser Lys Ile Ser Pro Gln 35 40 45 50 Gly Tyr Gly Arg Arg Arg Arg Ser Leu Pro Glu Ala Ser Leu Gly 55 60 65 Arg Thr Leu Arg Ser Gln Glu Pro Gln Ala His Gly Ala Pro Ala Ser 70 75 80 Pro Ala His Gln Val Leu Ala Thr Leu Phe Arg Ile 85 90

<210> 5

<211> 1376

<212> DNA ⟨213⟩ Rattus norvegicus <220> <221> CDS <222> (154)..(708) <220> <221> mat peptide <222> (433)..(582) <400> 5 tccagccttt accgctcctg gtttctcggc ttctcatcgc agtcagtctt ggactttgcg 60 ggttttgccg ctgtcagaag gacgtctcgg actttctgct tcaagtgctt gacaactcac 120 cctttcagca gggtatcgga gcatcgctac aga atg aag ctg gtt tcc atc gcc 174 Met Lys Leu Val Ser Ile Ala -90ctg atg tta ttg ggt tcg ctc gcc gtt ctc ggc gcg gac acc gca cgg 222 Leu Met Leu Leu Gly Ser Leu Ala Val Leu Gly Ala Asp Thr Ala Arg -85 -80 -75 ctc gac act tcc tcg cag ttc cga aag aag tgg aat aag tgg gcg cta 270 Leu Asp Thr Ser Ser Gln Phe Arg Lys Lys Trp Asn Lys Trp Ala Leu -70-65 -60-55

agt	cgt	ggg	aag	agg	gaa	cta	caa	ı gcg	tco	ago	ago	tac	cct	t ace	g ggg	318
Ser	Arg	Gly	Lys	Arg	Glu	Leu	Gln	Ala	Ser	Ser	Ser	Tyr	Pro	The	Gly	,
				-50	)				-45	5				-40	)	
ctc	gtt	gat	gag	aag	aca	gtc	ccg	acc	cag	act	ctt	ggg	cto	cag	gac	366
Leu	Val	Asp	Glu	Lys	Thr	Val	Pro	Thr	Gln	Thr	Leu	Gly	Leu	Gln	Asp	
		*	-35					-30					-25	;		
aag	cag	agc	acg	tct	agc	acc	cca	caa	gcc	agc	act	cag	agc	aca	gcc	414
Lys	Gln	Ser	Thr	Ser	Ser	Thr	Pro	Gln	Ala	Ser	Thr	Gln	Ser	Thr	Ala	
		-20					-15					-10				
cac	att	cga	gtc	aaa	cgc	tac	cgc	cag	agc	atg	aac	cag	ggg	tcc	cgc	462
His	Ile	Arg	Val	Lys	Arg	Tyr	Arg	Gln	Ser	Met	Asn	Gln	Gly	Ser	Arg	
	-5				-1	1				5					10	
,																
agc	act	gga	tgc	cgc	ttt	ggg	acc	tgc	aca	atg	cag	aaa	ctg	gct	cac	510
Ser	Thr	Gly	Cys		Phe	Gly	Thr	Cys		Met	Gln	Lys	Leu		His	
				15					20					25		
								gac								558
Gln	lle	Tyr		Phe	Thr	Asp	Lys	Asp	Lys	Asp	Gly	Met		Pro	Arg	
			30					35					40			
								ggc							_	606
Asn	Lys		Ser	Pro	Gln	Gly		Gly	Arg	Arg	Arg		Arg	Ser	Leu	
		45					50					55				

cca	gag	gtc	ctc	cga	gcc	cgg	act	gtg	gag	tcc	tcc	cag	gag	cag	aca	654
Pro	Glu	Val	Leu	Arg	Ala	Arg	Thr	Val	Glu	Ser	Ser	Gln	Glu	Gln	Thr	
	60					65					70					

Cac tca gct cca gcc tcc ccg gcg cac caa gac atc tcc aga gtc tct 702

His Ser Ala Pro Ala Ser Pro Ala His Gln Asp Ile Ser Arg Val Ser

75 80 85 90

agg tta taggtgcggg tggcagcatt gaacagtcgg gcgagtatcc cattggcgcc 758
Arg Leu

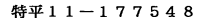
acattgtgtc ttctataatc tatttacata aaatatgtga tctgggaaaa agcaaaccaa 1358 1376 taaactgtct caatgctg <210> 6 **<211> 185** <212> PRT <213> Rattus norvegicus <400> 6 Met Lys Leu Val Ser Ile Ala Leu Met Leu Gly Ser Leu Ala Val -85-80-90Leu Gly Ala Asp Thr Ala Arg Leu Asp Thr Ser Ser Gln Phe Arg Lys -75-70-65Lys Trp Asn Lys Trp Ala Leu Ser Arg Gly Lys Arg Glu Leu Gln Ala -55 -50 -60 Ser Ser Ser Tyr Pro Thr Gly Leu Val Asp Glu Lys Thr Val Pro Thr -35-45-40-30Gin Thr Leu Gly Leu Gin Asp Lys Gin Ser Thr Ser Ser Thr Pro Gin -20-15 -25Ala Ser Thr Gln Ser Thr Ala His Ile Arg Val Lys Arg Tyr Arg Gln

-1

1

-5

-10



Ser Met Asn Gln Gly Ser Arg Ser Thr Gly Cys Arg Phe Gly Thr Cys

5 10 15

Thr Met Gln Lys Leu Ala His Gln Ile Tyr Gln Phe Thr Asp Lys Asp
20 25 30 35

Lys Asp Gly Met Ala Pro Arg Asn Lys Ile Ser Pro Gln Gly Tyr Gly
40 45 50

Arg Arg Arg Arg Ser Leu Pro Glu Val Leu Arg Ala Arg Thr Val
55 60 65

Glu Ser Ser Gln Glu Gln Thr His Ser Ala Pro Ala Ser Pro Ala His
70 75 80

Gln Asp Ile Ser Arg Val Ser Arg Leu

85 90

#### 【図面の簡単な説明】

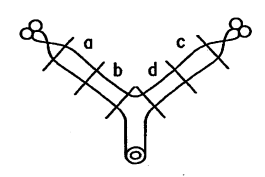
- 【図1】 図1(A)は、実施例において子宮切片を採取した子宮部位を示す模式図である。図1(B)は、調製した子宮切片の形状を示す模式図である。
- 【図2】 図2(a)は図1(A)のaの子宮切片に蒸留水を;図2(b)は図1(A)のbの子宮切片に蒸留水を;図2(c)は図1(A)のcの子宮切片に100nMアドレノメデュリンを;そして図2(d)は図1(A)のdの子宮切片に100nMアドレノメデュリンを添加した場合に子宮筋の収縮を測定した結果示すグラフである。
- 【図3】 図3(a)は図1(A)のbの子宮切片に1~100nMアドレノメデュリンを;図3(b)は図1(A)のcの子宮切片に1~100nMアドレノメデュリンを;そして図3(c)は図1(A)のdの子宮切片に蒸留水を添加した場合に子宮筋の収縮を測定した結果を示すグラフである。

- 【図4】 図4(a)は図1(A)のaの子宮切片にブラジキニンを添加し、次いで100nMアドレノメデュリンを添加した場合の子宮筋の収縮を、図4(b)は図1(A)のbの子宮切片にブラジキニンを添加し、次いで蒸留水を添加した場合に、子宮筋の収縮を測定した結果を示すグラフである。
- 【図5】 ヒト褐色細胞腫由来のアドレノメデュリンのアミノ酸配列を示す 図である。RE1からRE6は、このアミノ酸配列をアルギニルエンドペプチダ ーゼで切断した場合に生成される断片を示す。

# 【書類名】 図面

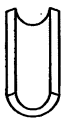
# 【図1】

(A)

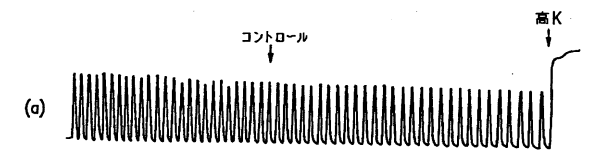


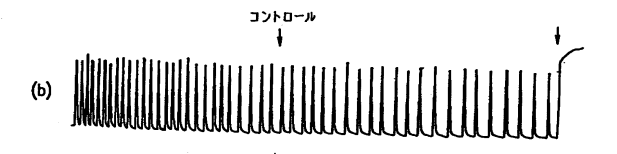


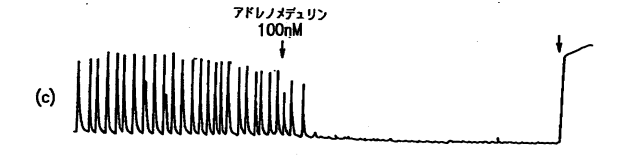
**(**B)

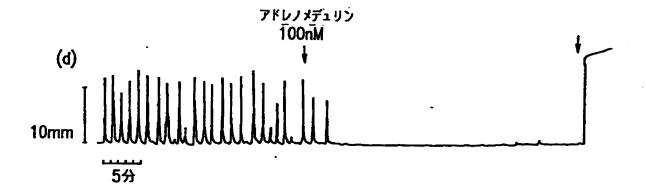


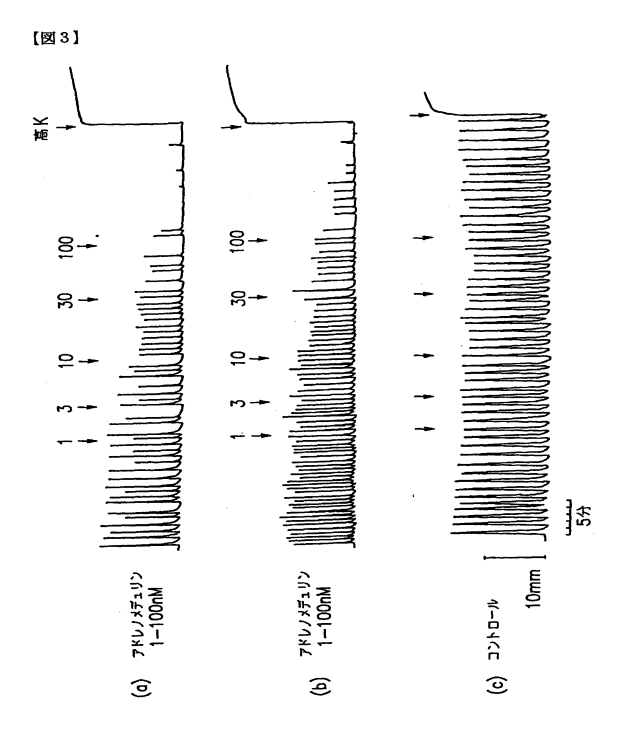
【図2】

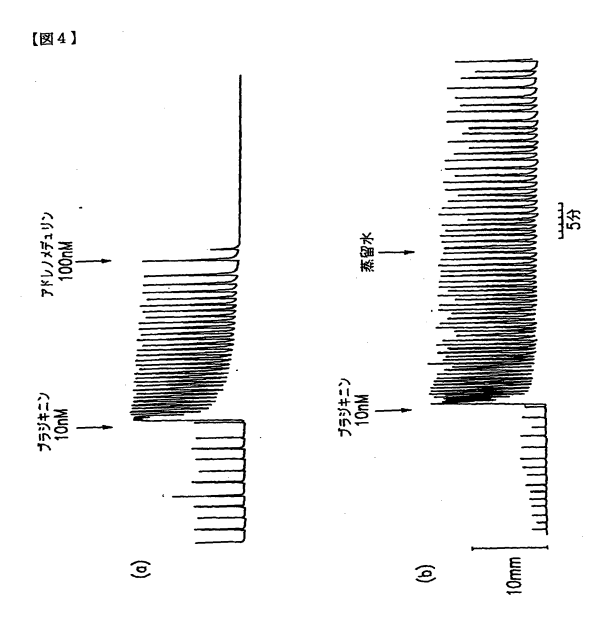


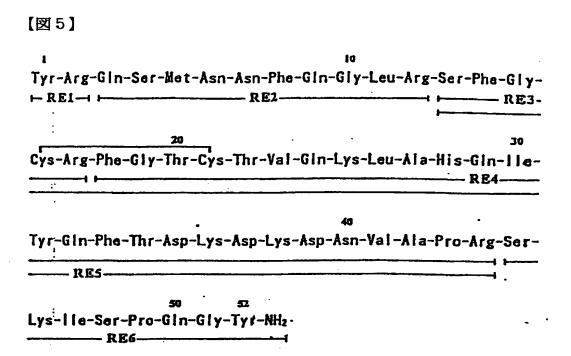












【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 子宮筋の自動収縮またはブラジキニンによる収縮を抑制する新規な薬剤を提供すること。

【解決手段】 アドレノメデュリンを含有する、子宮筋自動収縮またはブラジキニンによる収縮抑制用組成物。本発明の組成物は、早産を予防するため、流産を予防するため、帝王切開前に分娩を停止するため、または月経困難症を治療するために用いられ得る。

【選択図】 なし

# 出願人履歴情報

(

識別番号

[000001926]

1. 変更年月日

1990年 8月23日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番8号

氏 名

塩野義製薬株式会社